(12)特許協力条約に基づいて公開された国際出願

(19) 世界知的所有権機関 国際事務局



(43) 国際公開日 2004年8月26日(26.08.2004)

PCT

(10) 国際公開番号 WO 2004/071544 A1

(51) 国際特許分類7:

A61L 24/00, 31/00

(21) 国際出願番号:

PCT/JP2004/001194

(22) 国際出願日:

2004年2月5日(05.02.2004)

(25) 国際出願の言語:

日本語

(26) 国際公開の言語:

日本語

(30) 優先権データ:

特願2003-035710 2003年2月13日(13.02.2003)

- (71) 出願人(米国を除く全ての指定国について): 独立行 政法人物質·材料研究機構 (NATIONAL INSTITUTE FOR MATERIALS SCIENCE) [JP/JP]; 〒3050047 茨城 県つくば市千現1丁目2-1 Ibaraki (JP). フルウチ 化学株式会社 (FURUUCHI CHEMICAL CORPORA-TION) [JP/JP]; 〒1400013 東京都品川区南大井6丁目 17番17号 Tokyo (JP).
- (72) 発明者; および
- (75) 発明者/出願人 (米国についてのみ): 田口 哲志 (TAGUCHI, Tetsushi) [JP/JP]; 〒3050047 茨城県つ くば市千現1丁目2-1 独立行政法人物質・材料 研究機構内 Ibaraki (JP). 小林 尚俊 (KOBAYASHI, Hisatoshi) [JP/JP]; 〒3050047 茨城県つくば市千現1 丁目 2 - 1 独立行政法人物質·材料研究機構内 Ibaraki (JP). 田中 順三 (TANAKA, Junzo) [JP/JP]; 〒 3050047 茨城県つくば市千現1丁目2-1 独立行政 法人物質·材料研究機構内 Ibaraki (JP). 斉藤 浩史

(SAITO, Hirofumi) [JP/JP]; 〒1400013 東京都品川区 南大井6丁目17番17号フルウチ化学株式会社 内 Tokyo (JP).

- (74) 代理人: 西 義之 (NISHI, Yoshiyuki); 〒2350036 神奈 川県横浜市磯子区中原4-26-32-211 西 特許事務所 Kanagawa (JP).
- (81) 指定国(表示のない限り、全ての種類の国内保護が 可能): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BW, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EC, EE, EG, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NA, NI, NO, NZ, OM, PG, PH, PL, PT, RO, RU, SC, SD, SE, SG, SK, SL, SY, TJ, TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VC, VN, YU, ZA, ZM, ZW.
- (84) 指定国(表示のない限り、全ての種類の広域保護が 可能): ARIPO (BW, GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), ユーラシア (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), ヨーロッパ (AT, BE, BG, CH, CY, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, FR, GB, GR, HU, IE, IT, LU, MC, NL, PT, RO, SE, SI, SK, TR), OAPI (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

添付公開書類:

国際調査報告書

2文字コード及び他の略語については、定期発行される 各PCTガゼットの巻頭に掲載されている「コードと略語 のガイダンスノート」を参照。

- (54) Title: BIODEGRADABLE AND PRESSURE-SENSITIVE MATERIAL FOR MEDICAL USE
- (54) 発明の名称: 生体内分解吸収性粘着性医用材料
- (57) Abstract: It has been required to develop a tissue adhesive for biological use which has a strong adhesive force and a low biological toxicity. To occlude a blood vessel, stop bleeding, stop air leakage or blocking aneurysm, the existing hemostatic materials. vascular occluding materials, sealants and aneurysm blocking agents would frequently peel off from the application site and thus there is no such a product having a satisfactory hemostatic effect or blocking strength. Thus, it is intended to provide a two-component system biodegradable and pressure-sensitive material for medical use which contains a biodegradable polymer as the adhesive
- でのmponent together with a low-molecular weight derivative, wherein a carboxyl group in a di- or tricarboxlyic acid occurring in the citric acid cycle is modified with an electron-drawing group (succinimidyl, sulfosuccinimidyl, maleimidyl, phthalimidyl, imidazolyl, nitrophenyl, tresyl or a combination of two or more of these derivatives), as a hardening component.

 (57) 要約: 接着力が強く生体毒性の低い生体用組織接着剤の開発が望まれていた。また、血管の閉塞、止血、エアーリーク、動脈瘤の封止などに対し、従来の止血材、血管塞栓材、シーラント又は動脈瘤の封止剤は、塗布部分から剥離し易く、十分な止血効果・封鎖強度を持ったものが存在しなかった。 生分解性高分子を接着成分とし、クエン酸回路に存在するジ又はトリカルボン酸のカルボキシル基を電子吸引性基(スクシンイミジル、スルホスクシンイミジル、フタルイミジル、イミダイールイル、ニトロフェニル、トレジル又はこれらの誘導体の イミジル、マレイミジル、フタルイミジル、イミダゾールイル、ニトロフェニル、トレジル又はこれらの誘導体の 1種又は2種以上の組み合わせ)によって修飾した低分子誘導体を硬化成分とする二成分系の生体内分解吸収性粘 着性医用材料を提供する。

WO 2004/071544 PCT/JP2004/001194

1

明 細 書

生体内分解吸収性粘着性医用材料

1

5

10

15

技術分野

本発明は、生分解性高分子を接着成分とし、生体低分子誘導体を硬化成分とする、生体用組織接着剤等の新規な二成分系の生体内分解吸収性粘着性医用材料に関する。

背景技術

外科手術などにおいて、皮膚、臓器、血管などの創部の閉鎖・接合は、最も基本的な手技のひとつであり、現在では、糸による縫合が一般的になっている。しかし、創部の閉鎖・接合をする際、縫合糸を用いずに、迅速に、適度な張力に耐え得る生物学的適合性のよい接着剤にて行うことが考えられ、これまで、フィブリン系接着剤、シアノアクリレート系接着剤、ポリウレタン系接着剤などが生体組織用接着剤として臨床的に使用されている。他に、ゼラチン、コラーゲンなどの生分解性高分子を接着成分とする生体組織用接着剤などの医用材料が知られている(例えば、特許文献1~6)。

特許文献1 特開平6-218035号公報

特許文献2 特開平7-163860号公報

特許文献3 特開平9-103479号公報

特許文献4 WO98/54224

20 特許文献 5 特開 2000-290633号公報

1 特許文献 6 特表 2 0 0 0 - 5 0 3 8 8 3 号 (特許第 3 2 3 8 7 1 1 号) 公報

発明の開示

(発明が解決しようとする課題)

5 これまで、強固な組織接着力を持ち、残留した架橋剤又は分解生成物の生体毒性が低い生体用組織接着剤は存在しなかった。また、血管の閉塞、止血、エアーリーク、動脈瘤の封止などに対し、従来の止血材、血管塞栓材、シーラント又は動脈瘤の封止剤は、塗布部分から剥離し易く、十分な止血効果・封鎖強度を持ったものが存在しなかった。

10 (課題を解決するための手段)

このような問題点を解決するため、本発明では、生体分子を用いて合成した低分子誘導体を硬化成分として用いることにより、組織-組織間の接着強度が強く、 生体毒性の低い生体内分解吸収性粘着性医用材料を開発した。

すなわち、本発明は、生分解性高分子の有機溶媒溶液若しくは水溶液又は水-15 有機溶媒混合溶液を接着成分とし、クエン酸回路に存在するジ又はトリカルボン酸のカルボキシル基を電子吸引性基によって少なくとも1つ以上修飾した低分子誘導体を硬化成分とすることを特徴とする二成分系の生体内分解吸収性粘着性医用材料である。

また、電子吸引性基としては、スクシンイミジル、スルホスクシンイミジル、 20 マレイミジル、フタルイミジル、イミダゾールイル、ニトロフェニル、トレジル 又はこれらの誘導体の1種又は2種以上の組み合わせが挙げられる。

また、接着成分として使用する生分解性高分子は、天然の生分解性高分子とし

1 ては、コラーゲン、アテロコラーゲン、アルカリ可溶化コラーゲン、ゼラチン、ケラチン、アルブミン、グロブリン、フィブリノーゲン、グリコサミノグリカン、キチン、キトサン、又はこれらの誘導体の1種又は2種以上の組み合わせが挙げられ、合成の生分解性高分子としては、ポリアミノ酸、ポリアルコール又はこれらの誘導体の1種又は2種以上の組み合わせが挙げられる。

また、生分解性高分子を溶解する溶媒は、蒸留水、緩衝液又は有機溶媒の1種 又は2種以上の組み合わせが挙げられる。

また、有機溶媒は、ジメチルスルホキシド(DMSO)、N、N-ジメチルホルムアミド(DMF)、乳酸、乳酸オリゴマー、ポリエチレングリコール、ポリプロピレングリコール等の生分解性高分子が溶解する溶媒の1種又は2種以上の組み合わせが挙げられる。

図面の簡単な説明

20

第1図は、化合物を添加しない場合の細胞数を100%とし、クエン酸誘導体 (CAD)の合成に関係する3つの化合物の細胞毒性試験結果を示した図である。

発明を実施するための最良の形態

本発明で使用するクエン酸回路に存在するジ又はトリカルボン酸は、例えば、 リンゴ酸、オキサル酢酸、クエン酸、cis-アコニット酸、2ーケトグルタル酸、 又はこれらの誘導体である。

本発明における生体低分子誘導体は、クエン酸回路に存在するジ又はトリカルボン酸を電子吸引性基、例えば、スクシンイミジル、スルホスクシンイミジル、

WO 2004/071544 PCT/JP2004/001194

4

1 マレイミジル、フタルイミジル、イミダゾールイル、ニトロフェニル、トレジル、 又はこれらの誘導体の1種又は2種以上の組み合わせと反応させ、活性エステル を導入したものである。

すなわち、本発明における生体低分子誘導体は、クエン酸回路に存在するジ又はトリカルボン酸の有機溶媒溶液に縮合剤、例えば、1ーエチルー3ー(3ージメチルアミノプロピル)カルボジイミドの存在下で電子吸引性基となる分子、例えば、Nーヒドロキシスクシンイミドを加え、シリカゲルカラムクロマトグラフィーによって精製することにより得られる。

5

生分解性高分子には、天然の生分解性高分子としてコラーゲン(数10種類の タイプによらない)、アテロコラーゲン(数10種類のタイプによらない)、アルカリ可溶化コラーゲン(数10種類のタイプによらない)、ゼラチン、ケラチン、アルブミン、グロブリン、フィブリノーゲン、グリコサミノグリカン、キチン、キトサン(脱アセチル化度、分子量によらない)、又はこれらの誘導体の1種又は2種以上の組み合わせが挙げられる。タンパク質は、由来する生物によらない。合成の生分解性高分子としては、ポリアミノ酸(アミノ酸の種類、分子量によらない)、ポリアルコール(種類、分子量によらない)、又はこれらの誘導体の1種又は2種以上の組み合わせ等の電子吸引性基により修飾された生体低分子と反応しうる官能基を有する高分子が含まれる。

グリコサミノグリカンには、コンドロイチン硫酸、デルマタン硫酸、ヒアルロ20 ン酸、ヘパラン硫酸、ヘパリン、ケラタン硫酸、又はこれらの誘導体の1種又は2種以上の組み合わせが含まれる。これらのグリコサミノグリカンは、分子量、由来する生物によらない。

5

10

·1 5

20

接着成分(生分解性高分子)と硬化成分(生体低分子誘導体)の割合は、有機溶媒あるいは蒸留水、緩衝液等の溶媒中の接着成分 0.01~80重量%に対し、硬化成分 0.01~1000mMとする。溶媒中の接着成分のより好ましい範囲は、10~60重量%である。また、接着成分に対する硬化成分のより好ましい範囲は10~200mM程度である。好ましくは、0~100℃、より好ましくは4~60℃で反応させる。なお、両者の配合に際しては、均一に反応をさせるため、双方を適宜濃度の溶液として混合するのが好ましい。

また、接着成分又は硬化成分溶液を作成するための溶媒としては、蒸留水のほか、生理食塩水、炭酸水素ナトリウム、ホウ酸、リン酸等の緩衝液が挙げられる。 緩衝液を使用することにより、接着剤を付着させた周囲の生体組織を浸透圧、p Hの変化により壊死させないようにすることができる。

また、有機溶媒として、ジメチルスルホキシド(DMSO)、N、Nージメチルホルムアミド(DMF)、乳酸、乳酸オリゴマー、ポリエチレングリコールの1種又は2種以上の組み合わせを用いることができる。また、適宜比率の蒸留水と有機溶媒の双方の混合溶媒を用いてもよい。

以上のような二成分系の生体内分解吸収性粘着性医用材料は、生体用組織接着剤として、皮膚と皮膚などの軟組織間の接着、骨と骨などの硬組織間の接着、骨と軟骨などの硬組織と軟組織の接着を目的として用いられる。また、止血剤、血管塞栓材、シーラント、又は動脈瘤の封止剤としても用いられる。なお、本発明の生体内分解吸収性粘着性医用材料は当該用途に適用後は生体内で分解し、一定期間経過すると吸収、消失する特性があり、体内に異物として残存することがない。

1 (実施例)

5

10

15

以下、本発明について実施例を挙げて詳細に説明する。

細胞毒性試験

細胞毒性試験は、以下の手順で行った。硬化成分とする低分子誘導体の一例として、クエン酸の3つのカルボキシル基をN-ヒドロキシスクシンイミド(HOSu)により修飾した生体低分子誘導体(CAD)を合成し、これを用い、L929細胞を用いた細胞毒性試験を行った。図1は、セルカウンティングキット(同仁化学株式会社製)を用いて細胞数をカウントした結果である。何も添加していない場合の細胞数を100%としてある。CADは、クエン酸、HOSuと同様に毒性が極めて低いことを示している。

実施例1~3

生分解性高分子としてアルカリ可溶化コラーゲン(A1Co1)を用い、A1Co1の30重量%のDMSO溶液200 μ Lに硬化成分として市販CADをそれぞれ100mM(実施例1)、50mM(実施例2)、30mM(実施例3)溶解したCAD溶液50 μ Lを加え、25 $\mathbb C$ で数秒撹拌し混合溶液を調製した。実施例4

50重量%のアルカリ可溶化コラーゲン(A1Co1)のDMSO溶液200 μ Lに市販CADを100mM溶解したCAD溶液50μ Lを加え、25℃で数 秒撹拌し混合溶液を調製した。

20 次いで、実施例1~4について、市販の豚モモ肉を用いて接着試験を行った。 組織接着試験は、以下の手順で行った。調製した上記の各混合溶液を予め用意した豚モモ肉(厚さ2mm、幅2cm、長さ6cm)に2×2cm²の面積で塗布

し、同等の大きさの肉片をその接着面上に重ね合わせた。さらに、その接着面上に50gの錘をのせ、37℃で12時間放置した。接着強度は、引っ張り試験機(英弘精機社製TA-XT2i)により測定した。測定は25℃、測定スピード5mm/sで行った。結果を表1に示す。

5 (表1)

	接着条件		接着強度(kPa)
実施例1	30重量%A1Co1+CAD	$100 \mathrm{mM}$	
実施例2	30重量%A1Col+CAD	$50\mathrm{mM}$	6. 2
実施例3	30重量%A1Col+CAD	$30\mathrm{mM}$	3. 3
実施例4	50重量%A1Co1+CAD	$100 \mathrm{mM}$	19.9

10 表1の実施例1~3の比較により、CAD濃度が高くなるほど接着強度が強くなることが分かる。また、実施例1と4の比較により、一定濃度のCAD濃度では、A1Co1濃度が高いほど接着強度が高くなることが分かる。

比較例1

生体組織用接着剤として、フィブリン糊(ヘキスト社製、商品名 ベリプラスト15 P)のA液とB液を混合し、生体組織用接着剤とした。この生体組織用接着剤を予め用意した豚モモ肉(厚さ2mm、幅2cm、長さ6cm)に2×2cm²の面積で0.20g塗布し、同等の大きさの肉片をその接着面上に重ね合わせた。さらに、その接着面上に50gの錘をのせ、37℃で12時間放置した。比較例2

20 生体組織用接着剤として、ゼラチンーレゾルシノール溶液及びホルムアルデヒドーグルタールアルデヒド溶液の2液からなるゼラチン糊(E. H. S. 社(フランス)製、商品名 GRFグルー)を用いた。ゼラチンーレゾルシノール溶液

を予め用意した豚モモ肉(厚さ2mm、幅2cm、長さ6cm)に2×2cm²の面積で0.20g塗布し、同等の大きさの肉片をその接着面上に重ね合わせた。 さらに、その接着面上に50gの錘をのせ、37℃で12時間放置した。 比較例3

2 ーオクチルシアノアクリレート(ETHICON社製、商品名 DERAM ABOND)を用いた。この生体組織用接着剤を予め用意した豚モモ肉(厚さ2 mm、幅2 cm、長さ6 cm)に2×2 cm²の面積で0.25g塗布し、同等の大きさの肉片をその接着面上に重ね合わせた。さらに、その接着面上に50gの錘をのせ、37℃で12時間放置した。

10 比較例1~3の生体組織用接着剤について引っ張り試験機(英弘精機社製TA-XT2i)により接着強度を測定した。測定は25℃、測定スピード5mm/sで行った。比較例1~3の結果と実施例4の最大接着条件(A1Co1濃度:50重量%、CAD濃度:100mM)の結果を表2に示す。

(表 2)

15

接着剤	接着強度(k P a)
実施例4	15.8
比較例1	0. 7
比較例2	15. 2
比較例3	25.8

表2より、実施例4のCADを用いた生体組織用接着剤では、比較例3には及20 ばないものの、比較例1及び比較例2の生体組織用接着剤群よりも、接着強度が高いことが分かる。

産業上の利用可能性

本発明は、毒性の少ない生体内分解吸収性粘着性医用材料を提供するもので、 用途としては、生体用組織接着剤の他に止血材、血管塞栓材、シーラント、動脈 瘤の封止剤等、医療現場で直接架橋させて用いる医用材料に用いることができる。 この生体内分解吸収性粘着性医用材料は、従来のようにその適用時の毒性に注意 を払う必要がなく、その操作も極めて簡単である。

10

15

5

10

15

請求の節囲

- 1. 生分解性高分子の有機溶媒溶液若しくは水溶液又は水-有機溶媒混合溶液を接着成分とし、クエン酸回路に存在するジ又はトリカルボン酸のカルボキシル基を電子吸引性基によって少なくとも1つ以上修飾した低分子誘導体を硬化成分とすることを特徴とする二成分系の生体内分解吸収性粘着性医用材料。
- 2. 請求の範囲第1項記載の電子吸引性基が、スクシンイミジル、スルホスクシンイミジル、マレイミジル、フタルイミジル、イミダゾールイル、ニトロフェニル、トレジル又はこれらの誘導体の1種又は2種以上の組み合わせであることを特徴とする二成分系の生体内分解吸収性粘着性医用材料。
- 3. 請求の範囲第1項記載の生分解性高分子が、コラーゲン、アテロコラーゲン、アルカリ可溶化コラーゲン、ゼラチン、ケラチン、アルブミン、グロブリン、フィブリノーゲン、グリコサミノグリカン、キチン、キトサン、ポリアミノ酸、ポリアルコール、又はこれらの誘導体の1種又は2種以上の組み合わせであることを特徴とする二成分系の生体内分解吸収性粘着性医用材料。
- 4. 請求の範囲第1項記載の有機溶媒が、ジメチルスルホキシド (DMSO)、N, Nージメチルホルムアミド (DMF)、乳酸、乳酸オリゴマー、ポリエチレングリコール、ポリプロピレングリコールの1種又は2種以上の組み合わせであることを特徴とする二成分系の生体内分解吸収性粘着性医用材料。
- 20 5. 請求の範囲第1項ないし第4項のいずれかに記載された二成分系の生体内分 解吸収性粘着性医用材料からなることを特徴とする軟組織と軟組織、軟組織と硬

1 6. 請求の範囲第1項ないし第4項のいずれかに記載された二成分系の生体内分 解吸収性粘着性医用材料からなることを特徴とする止血材、血管塞栓材、シーラ ント、又は動脈瘤の封止剤。

5

10

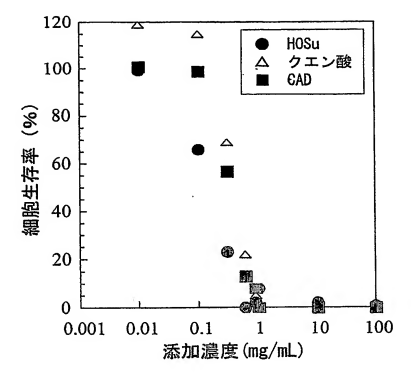
15

20

WO 2004/071544 PCT/JP2004/001194

1/1

第1図



INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.
PCT/JP2004/001194

			004/001101				
A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER Int.Cl ⁷ A61L25/00, 31/00							
According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC							
	B. FIELDS SEARCHED						
Minimum docum	nentation searched (classification system followed by classification syste	ssification symbols)					
. IIIC.CI	A011123/00/ 31/00						
1							
Documentation s	searched other than minimum documentation to the exter	nt that such documents are included in the	fields searched				
	and the state of t						
	pase consulted during the international search (name of d		rms used)				
CAPLUS	(STN), MEDLINE(STN), BIOSIS(STN	1					
C. DOCUMEN	ITS CONSIDERED TO BE RELEVANT						
Category*	Citation of document, with indication, where app	propriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.				
A	JP 9-296039 A (Aibaitsu Kabus		1-6				
	18 November, 1997 (18.11.97), Claim 2	•					
	(Family: none)						
A	JP 9-103479 A (Gunze Ltd.),		1-6				
·-	22 April, 1997 (22.04.97),						
	Claim 1 (Family: none)						
	_						
A	JP 6-296679 A (Nitta Gelatin 25 October, 1994 (25.10.94),	Inc.),	1-6				
	Claim 2						
	(Family: none)						
	ocuments are listed in the continuation of Box C.	See patent family annex.					
* Special categories of cited documents: "I" later document published after the document defining the general state of the art which is not considered date and not in conflict with the appropriate the document defining the general state of the art which is not considered.			ation but cited to understand				
to be of part	ticular relevance ication or patent but published on or after the international	the principle or theory underlying the i "X" document of particular relevance; the					
filing date		considered novel or cannot be consisted when the document is taken alone	dered to involve an inventive				
		"Y" document of particular relevance; the	claimed invention cannot be				
"O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means		considered to involve an inventive combined with one or more other such being obvious to a person skilled in th	documents, such combination				
"P" document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed		"&" document member of the same patent					
Data of the							
Date of the actual completion of the international search 22 April, 2004 (22.04.04)		Date of mailing of the international sear 18 May, 2004 (18.0)					
Name and mailing address of the ISA/		Authorized officer					
Japane	se Patent Office						
Facsimile No.	Facsimile No. Telephone No. Form PCT/ISA/210 (second sheet) (January 2004)						
rom rC1/15A/210 (second sneet) (January 2004)							

	国際調査報告	国際出願番号 PCT/JP200	4/001194
	はする分野の分類(国際特許分類(IPC)) 7 A61L24/00, 31/00		
	行った分野 最小限資料(国際特許分類(IPC)) 7 A61L24/00, 31/00		,
最小限資料以外	トの資料で調査を行った分野に含まれるもの		
国際調査で使用	用した電子データベース(データベースの名称、 S (STN),MEDLINE(STN),BI	調査に使用した用語) OSIS (STN)	
C. 関連する	ると認められる文献	·	
引用文献の カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連すると	・きけーその関連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の番号
A	JP 9-296039 A (アイバー 1. 18, 請求項2 (ファミリーなし	「ツ株式会社) 1997.1	1-6
A	JP 9-103479 A (グンゼヤ 22, 請求項1 (ファミリーなし)	株式会社) 1997.04.	1-6
A	JP 6-296679 A (新田ゼラ 10.25,請求項2 (ファミリーな		1-6
□ C棡の続	きにも文献が列挙されている。	□ パテントファミリーに関する別	紙を参照。
* 引用文献のカテゴリー 「A」特に関連のある文献ではなく、一般的技術水準を示すもの 「E」国際出願日前の出願または特許であるが、国際出願日以後に公表されたもの 「L」優先権主張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行日若しくは他の特別な理由を確立するために引用する文献(理由を付す) 「O」口頭による開示、使用、展示等に言及する文献「P」国際出願日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願		の日の後に公表された文献 「T」国際出願日又は優先日後に公表された文献であって 出願と矛盾するものではなく、発明の原理又は理論 の理解のために引用するもの 「X」特に関連のある文献であって、当該文献のみで発明 の新規性又は進歩性がないと考えられるもの 「Y」特に関連のある文献であって、当該文献と他の1以 上の文献との、当業者にとって自明である組合せに よって進歩性がないと考えられるもの 「&」同一パテントファミリー文献	
国際調査を完	了した日 22.04.2004	国際調査報告の発送日 18.5.	2004
日本	の名称及びあて先 国特許庁(ISA/JP) 郵便番号100-8915	特許庁審査官(権限のある職員) 田名部 拓也	4P 9738
東京	都千代田区霞が関三丁目4番3号	電話番号 03-3581-1101	内線 3492